(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 4. Januar 2001 (04.01.2001)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/00845 A1

(51) Internationale Patentklassifikation7: 9/78, 9/10, 9/88, 9/12, 1/21, C12P 17/18

C12N 15/52.

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP00/05864

(22) Internationales Anmeldedatum:

23. Juni 2000 (23.06.2000)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 25. Juni 1999 (25.06.1999) DE 19929363.5

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BASF-LYNX BIOSCIENCE AG [DE/DE]: D-69120 Heidelberg (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): MACK, Matthias [DE/DE]; Mönchhofstr. 3 C, D-69120 Heidelberg (DE). HERBSTER, Karin [DE/DE]; Kolpingstr. 23a, D-76694 Forst (DE).

(74) Anwalt: GOLDSCHEID, Bettina; BASF Aktiengesellschaft, D-67056 Ludwigshafen (DE).

(81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR. GB. GR. IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, MIL, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- Mit internationalem Recherchenbericht.
- Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen.

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: GENES FROM CORYNEBACTERIUM GLUTAMICUM FOR THE BIOSYNTHESIS OF FOLIC ACID AND THEIR USE FOR THE MICROBIAL PRODUCTION OF FOLIC ACID

(54) Bezeichnung: GENE AUS CORYNEBACTERIUM GLUTAMICUM FÜR DIE FOLSÄUREBIOSYNTHESE UND IHR EIN-SATZ ZUR MIKROBIELLEN HERSTELLUNG VON FOLSÄURE

(57) Abstract: The invention relates to nucleotide sequences of four genes (fole, fole, fole and folk) from Corynebacterium glutamicum for the biosynthesis of folic acid and their use for the microbial production of folic acid.

(57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung besteht in Nucleotidsequenzen von vier Genen (folE, folP, folB und folK) aus Corynebacterium glutamicum für die Folsäurebiosynthese und ihr Einsatz zur mikrobiellen Herstellung von Folsäure.

WO 01/00845 PCT/EP00/05864

Gene aus Corynebacterium glutamicum für die Folsäurebiosynthese und ihr Einsatz zur mikrobiellen Herstellung von Folsäure

5 Beschreibung

and the second contraction of the second con

Die vorliegende Erfindung befaßt sich mit dem Herstellungsverfahren für Folsäure durch Fermentation mit Hilfe eines gentechnisch veränderten Organismus. Diese Erfindung besteht aus den Nucleotidsequenzen von vier Genen (fole, fole, fole und folk) aus Corynebacterium glutamicum für die Folsäurebiosynthese und deren Einsatz zur mikrobiellen Herstellung von Folsäure. Diese vier Gene bilden ein Operon und werden in der folgenden Reihenfolge transkribiert: fole, fole, fole, folk.

Folsäure ist essentiell für tierische Organismen. Ihr Derivat
Tetrahydrofolat ist in Zellen des tierischen Organismus ein sehr
vielseitiger Carrier von aktivierten Einkohlenstoffeinheiten.
Folsäure besteht aus drei Gruppen: einem substituierten Pteridinring, p-Aminobenzoat und Glutamat. Säuger können einen Pteridinring nicht synthetisieren. Sie nehmen Folsäure mit der Nahrung
und von Mikroorganismen in ihrem Darmtrakt auf. Folsäuremangel
führt hauptsächlich zu Läsionen in den Schleimhäuten.

25 Die kommerzielle Bedeutung der Folsäure liegt im Futtermittelund Lebensmittelmarkt. Folsäure wird hauptsächlich als Nahrungsmittelzusatz eingesetzt.

Mikroorganismen können zur fermentativen Herstellung von Folsäure
30 eingesetzt werden. Man kann sie durch gentechnische Veränderung
des Biosynthesewegs der Folsäure in ihrer Folsäurebiosyntheseleistung optimieren. Gentechnische Veränderung bedeutet in diesem
Zusammenhang, die Anzahl der Kopien und/oder die Transkriptionsgeschwindigkeit der Gene des Biosynthesewegs für die Folsäure zu
35 erhöhen. Als Folge davon steigt der Anteil an Genprodukt und da-

mit auch die intrazelluläre Enzymaktivität. Erhöhte Enzymaktivität führt zu einer vermehrten Umwandlungsgeschwindigkeit der Nahrung (z.B. Glucose) zu Folsäure und damit auch zu einer erhöhten Produktkonzentration. Zur gentechnischen Veränderung

40 müssen die Nucleotidsequenzen der Gene des Folsäurebiosynthesewegs identifiziert werden. Diese Erfindung befaßt sich mit vier neuen Gensequenzen für die Folsäurebiosynthese aus Corynebacterium glutamicum und mit ihrem Einsatz zur mikrobiellen Herstellung von Folsäure.

The state of the s

Ein Teil der Erfindung besteht im folE-Genprodukt. SEQ ID NR. 2 beschreibt eine Polypeptidsequenz. Das folE-Genprodukt kodier; ein Polypeptid aus 202 Aminosäuren mit einem Molekulargewicht von 22029 Da. Die vorliegende Erfindung befaßt sich auch mit funktionellen Derivaten dieses Polypeptids, die man erhalten kann, wenn man in der SEQ ID NR. 2 durch Deletion, Insertion oder Substitution oder durch eine Kombination von Deletion, Insertion und Substitution eine oder mehrere Aminosäuren, vorzugsweise bis zu 25% der Aminosäuren ersetzt, am besten bis zu 15% der Aminosäuren.

- 10 Mit dem Ausdruck funktionelles Derivat ist gemeint, daß die enzymatische Aktivität des Derivats noch in der gleichen Größenordnung liegt wie die des Polypeptids mit der Sequenz SEQ ID NR. 2. Ein weiterer Teil der Erfindung besteht in dem folP-Genprodukt. SEO ID NR. 4 beschreibt eine Polypeptidsequenz. Das folP-Genpro-
- 15 dukt kodiert ein Polypeptid aus 285 Aminosäuren mit einem Molekulargewicht von 29520 Da. Die vorliegende Erfindung befaßt sich auch mit funktionellen Derivaten dieses Polypeptids, die man erhalten kann, wenn man in der SEQ ID NR. 4 durch Deletion, Insertion oder Substitution oder durch eine Kombination von Deletion,
- 20 Insertion und Substitution eine oder mehrere Aminosäuren, vorzugsweise bis zu 40% der Aminosäuren ersetzt, am besten bis zu 25% der Aminosäuren. Mit dem Ausdruck funktionelles Derivat ist gemeint, daß die enzymatische Aktivität des Derivats noch in der gleichen Größenordnung liegt wie die des Polypeptids mit der Se-25 guenz SEQ ID NR. 4.

Ein weiterer Teil der Erfindung besteht in dem folB-Genprodukt. SEQ ID NR. 6 beschreibt eine Polypeptidsequenz. Das folB-Genprodukt kodiert ein Polypeptid aus 131 Aminosäuren mit einem Moleku-

- 30 largewicht von 14020 Da. Die vorliegende Erfindung befaßt sich auch mit funktionellen Derivaten dieses Polypeptids, die man erhalten kann, wenn man in der SEQ ID NR. 6 durch Deletion, Insertion oder Substitution oder durch eine Kombination von Deletion, Insertion und Substitution eine oder mehrere Aminosäuren,
- 35 vorzugsweise bis zu 30% der Aminosäuren ersetzt, am besten bis zu 20% der Aminosäuren. Mit dem Ausdruck funktionelles Derivat ist gemeint, daß die enzymatische Aktivität des Derivats noch in der gleichen Größenordnung liegt wie die des Polypeptids mit der Sequenz SEQ ID NR. 6.

40

Ein weiterer Teil der Erfindung besteht in dem folk-Genprodukt. SEQ ID NR. 8 beschreibt eine Polypeptidsequenz. Das folk-Genprodukt kodiert ein Polypeptid aus 160 Aminosäuren mit einem Molekulargewicht von 18043 Da. Die vorliegende Erfindung befaßt sich

45 auch mit funktionellen Derivaten dieses Polypeptids, die man erhalten kann, wenn man in der SEQ ID NR. 8 durch Deletion, Insertion oder Substitution oder durch eine Kombination von Deletion,

Insertion und Substitution eine oder mehrere Aminosäuren, vorzugsweise bis zu 40% der Aminosäuren ersetzt, am besten bis zu 30% der Aminosäuren. Mit dem Ausdruck funktionelles Derivat ist gemeint, daß die enzymatische Aktivität des Derivats noch in der 5 gleichen Größenordnung liegt wie die des Polypeptids mit der Seguenz SEO ID NR. 8.

Ein weiterer Teil der Erfindung besteht in den Polynucleotidsequenzen, die die oben beschriebenen Polypeptide kodieren. Die Po10 lynucleotidsequenzen lassen sich ausgehend von Sequenzen, die man aus Corynebacterium glutamicum isoliert (d.h. SEQ ID NR. 1, 3, 5 und 7), erzeugen, in dem man diese Sequenzen durch ortsgerichtete Mutagenese modifiziert oder nach Rückübersetzung des entsprechenden Polypeptids mit dem genetischen Code eine chemische Total15 synthese ausführt.

Diese Polynucleotidsequenzen lassen sich vorzugsweise einsetzen zur Transformation von Wirtsorganismen, und hierbei vorzugsweise von Mikroorganismen, und zwar in Form von Genkonstrukten, die zu-

- 20 mindest eine Kopie eines dieser Polynucleotide zusammen mit mindestens einer regulatorischen Sequenz enthalten. Regulatorische Sequenzen beinhalten Promotoren, Terminatoren, Verstärker und ribosomale Bindungsstellen.
- 25 Bevorzugte Wirtsorganismen für die Transformation mit diesen Genkonstrukten sind Corynebacterium- und Bacillus-Arten. Auch jeden beliebigen eukaryontischen Mikroorganismus kann man einsetzen, vorzugsweise Hefestämme der Gattung Ashbya, Candida, Pichia, Saccharomyces und Hansenula.
- Ein weiterer Teil der Erfindung besteht in dem Verfahren zur Herstellung von Folsäure durch Kultivierung eines Wirtsorganismus, der in der oben beschriebenen Art transformiert ist, und in der nachfolgenden Isolierung der Folsäure.
- Die Verfahren und die Vorgehensweisen zur Kultivierung von Mikroorganismen und zur Isolierung von Folsäure aus einer mikrobiellen Produktion sind dem geschulten Personal geläufig.
- 40 In den folgenden Beispielen wird die Erfindung genauer beschrieben, ebenso ihre Anwendung zur gentechnischen Veränderung von Mikroorganismen zur Steigerung der Syntheseleistung von Folsäure.

WO 01/00845 PCT/EP00/05864

Beispiel 1

Darstellung einer Genombibliothek aus Corynebacterium glutamicum ATCC 13032

DNA aus dem Genom von Corynebacterium glutamicum ATCC 13032 läßt sich nach Standardmethoden gewinnen, die bereits beschrieben sind, z. B. von J. Altenbuchner und J. Cullum (1984, Mol. Gen. Genet. 195:134-138). Die Genombibliothek läßt sich nach Standard-

- 10 vorschriften (z.B.: Sambrook, J. et al. (1989) Molecular cloning: a laboratory manual, Cold Spring Harbor Laboratory Press) mit jedem beliebigen Klonierungsvektor herstellen, z.B. pBluescript II KS- (Stratagene) oder ZAP ExpressTM (Stratagene). Dabei kann man jede beliebige Fragmentgröße benutzen, vorzugsweise Sau3AI-Frag-
- 15 mente mit einer Länge von 2-9 kb, die sich in Klonierungsvektoren mit verdautem BamHI einbinden lassen.

Beispiel 2

20 Analyse der Nucleinsäuresequenz der Genombibliothek

Einzelne E. coli-Klone kann man aus der im Beispiel 1 dargestellten Genombibliothek auswählen. E. coli-Zellen werden nach Standardvorfahren in geeigneten Medien kultiviert (z.B. LB ergänzt mit 100 mg/l Ampicillin), danach läßt sich die Plasmid-DNA isolieren Klont man Genomfragmente aus der DNA von Corvnebacterium

lieren. Klont man Genomfragmente aus der DNA von Corynebacterium glutamicum in pBluescript II KS- (siehe Beispiel 1), läßt sich die DNA mit Hilfe der Oligonucleotide 5'-AATTAACCCTCACTAAAGGG-3' und 5'-GTAATACGACTCACTATAGGGC-3' sequenzieren.

30

Beispiel 3

Computeranalyse der Sequenzen der isolierten Nukleinsäuren

35 Die Nucleotidsequenzen lassen sich z.B. mit Hilfe des BLASTX-Algorithmus (Altschul et al. (1990) J. Mol. Biol. 215: 403-410) aneinanderfügen. Auf diesem Weg kann man neuartige Sequenzen entdecken und die Funktion dieser neuartigen Gene aufklären.

40 Beispiel 4

Identifizierung eines *E. coli*-Klons, der eine Nucleotidsequenz des Gens für die GTP-Cyclohydrolase I (EC 3.5.4.16) enthält Bei der Analyse der *E. coli*-Klone, wie sie im Beispiel 2 be-

45 schrieben wurde, an die sich die im Beispiel 3 beschriebene Analyse der dabei erhaltenen Sequenzen anschloß, ergab sich eine Sequenz, wie sie mit SEQ ID NR. 1 beschrieben ist. Bei der Anwen-

dung des BLASTX-Algorithmus (siehe Beispiel 3) ergab diese Sequenz Ähnlichkeit mit GTP-Cyclohydrolasen I (Fole; EC 3.5.4.16) aus verschiedenen Organismen. Die größte Ähnlichkeit war mit der GTP-Cyclohydrolase-I (Fole) aus Mycobacterium tuberculosis (NRDB 006273; 72% Übereinstimmung auf der Stufe der Aminosäuren).

Beispiel 5

Identifizierung eines E. coli-Klons, der eine Nucleotidsequenz 10 des Gens für die Dihydropteroat-Synthase (EC 2.5.1.15) enthält

Bei der Analyse der E. coli-Klone, wie sie im Beispiel 2 beschrieben wurde, an die sich die im Beispiel 3 beschriebene Analyse der dabei erhaltenen Sequenzen anschloß, ergab sich eine 15 Sequenz, wie sie mit SEQ ID NR. 3 beschrieben ist. Bei der Anwendung des BLASTX-Algorithmus (siehe Beispiel 3) ergab diese Sequenz Ähnlichkeit mit Dihydropteroat-Synthasen (FolP; EC 2.5.1.15) aus verschiedenen Organismen. Die größte Ähnlichkeit war mit der Dihydropteroat-Synthase (FolP) aus Mycobacterium tuberculosis (NRDB 006274; 53% Übereinstimmung auf der Stufe der Aminosäuren).

Beispiel 6

25 Identifizierung eines $E.\ coli$ -Klons, der eine Nucleotidsequenz des Gens für die Dihydroneopterin-Aldolase (EC 4.1.2.25) enthält

Bei der Analyse der E. coli-Klone, wie sie im Beispiel 2 beschrieben wurde, an die sich die im Beispiel 3 beschriebene

30 Analyse der dabei erhaltenen Sequenzen anschloß, ergab sich eine Sequenz, wie sie mit SEQ ID NR. 5 beschrieben ist. Bei der Anwendung des BLASTX-Algorithmus (siehe Beispiel 3) ergab diese Sequenz Ähnlichkeit mit Dihydroneopterin-Aldolasen (FolB; EC 4.1.2.25) aus verschiedenen Organismen. Die größte Ähnlichkeit war mit der Dihydroneopterin-Aldolase (FolB) aus Mycobacterium tuberculosis (NRDB 006275; 61% Übereinstimmung auf der Stufe der Aminosäuren).

Beispiel 7

40

Identifizierung eines E. coli-Klons, der eine Nucleotidsequenz des Gens für die 2-Amino-4-hydroxy-6-hydroxymethyldihydropteridin-pyrophosphokinase (EC 2.7.6.3) enthält

45 Bei der Analyse der *E. coli-*Klone, wie sie im Beispiel 2 beschrieben wurde, an die sich die im Beispiel 3 beschriebene Analyse der dabei erhaltenen Sequenzen anschloß, ergab sich eine

Sequenz, wie sie mit SEQ ID NR. 7 beschrieben ist. Bei der Anwendung des BLASTX-Algorithmus (siehe Beispiel 3) ergab diese Sequenz Ähnlichkeit mit 2-Amino-4-hydroxy-6-hydroxymethyldihydropteridin-pyrophosphokinasen (Folk; EC 2.7.6.3) aus verschiedenen Organismen. Die größte Ähnlichkeit war mit der 2-Amino-4-hydroxy-6-hydroxymethyldihydropteridin-pyrophosphokinase (Folk) aus Mycobacterium leprae (EMBL AL023093; 43% Übereinstimmung auf der Stufe der Aminosäuren).

10 Beispiel 8

Einsatz der Gene für die GTP-Cyclohydrolase I, für die Dihydropteroat-Synthase, für die Dihydroneopterin-Aldolase und für die 2-Amino-4-hydroxy-6-hydroxymethyldihydropteridin-pyrophosphoki-15 nase aus Corynebacterium glutamicum zur Herstellung von Folsäure

Die Gene für die GTP-Cyclohydrolase I, für die Dihydropteroat-Synthase, für die Dihydroneopterin-Aldolase und für die 2-Amino-4-hydroxy-6-hydroxymethyldihydropteridin-pyrophosphoki-

- 20 nase aus Corynebacterium glutamicum lassen sich mit Hilfe geeigneter Klonierungs- und Expressionssysteme in Corynebacterium glutamicum oder in jeden beliebigen anderen Mikroorganismus einbringen. Man kann gentechnisch veränderte Mikroorganismen herstellen, die sich vom Wildtyp-Organismus hinsichtlich der
- 25 Aktivität oder der Anzahl der Genkopien unterscheiden. Diese neuartigen, gentechnisch veränderten Stämme lassen sich zur Herstellung von Folsäure einsetzen.

Sequenzliste

30

- (I) Allgemeine Angaben
- (1) Anmelder:

BASF-LYNX Bioscience AG 35 (A) Name: Im Neuenheimer Feld 515 (B) Straße: (C) Stadt: Heidelberg Deutschland (D) Land: 69120 (E) Postleitzahl: 40 (F) Telephon: 06221/4546 06221/454770 (G) Telefax: (2) Titel: Gene aus Corynebacterium glutamicum für die Biosynthese der Folsäure und ihr Einsatz zur 45 mikrobiellen Herstellung von Fol säure

(3) Anzahl der Sequenzen: 8

SEO ID NR. 1: DNA (folE)

- 5 ATGAAGGAGACAACCGTGGATAACCACGCTGCAGTTCGCGAGTTCGATGAGGAGCGCGCAACAGC
 TGCGATTCGTGAGTTGCTCATCGCTGTGGGTGAGGATCCAGATCGCGAAGGCCTGTTGGAAACCC
 CAGCTCGAGTGGCTAGGGGCGTACAAGGAAACTTTCGCGGGTCTGCATGAGGATCCCACCACTGTG
 CTGGAGAAGACGTTCTCTGAGGGCCATGAAGAGTTGGTTCTGGTTCGTGAGATCCCGATTTACTC
 CATGTGTGAGCACCACTTGGTGCCGTTCTTTGGCGTGGCGCACATTGGTTACATTCCGGGTAAGT
- 10 CCGGCAAGGTGACTGGCCTGTCCAAGCTGGCGGGTTTAGCGGATATGTTTGCTAAGCGACCTCAG GTTCAGGAGCGCTTGACCTCCCAAATTGCGGATGCTCTCGTCGAAAAGCTTGATGCCCAGGCCGT GGCCGTGGTGATTGAAGCTGAGCACCTGTGCATGGCCATGCGCGGAATCCGTAAGCCTGGTGCTG TGACCACGACGTCTGCGGGGCGCGGGTTTTAAGAACAACGCTGCCTCCCGCGCTGAGGTGTTC TCCCTGATTCGGGGGCACTAA

15

SEQ ID NR. 2: Aminosäure (FolE)

MKETTVDNHAAVREFDEERATAAIRELLIAVGEDPDREGLLETPARVARAYKETFAGLHEDPTTV LEKTFSEGHEELVLVREIPIYSMCEHHLVPFFGVAHIGYIPGKSGKVTGLSKLARLADMFAKRPQ 20 VQERLTSQIADALVEKLDAQAVAVVIEAEHLCMAMRGIRKPGAVTTTSAVRGGFKNNAASRAEVF SLIRGH

SEQ ID NR. 3: DNA (folp)

- 25 ATGAACGTATCCTCTTGACCATCCCGGGACGCTGTTTGGTCATGGGAATTGTCAATGTCACTGA
 GGATTCCTTTTCGGACGGTGGCAAGTACATTGACGTTGATCAGGCGATCGCGCATGCCAAGGAAT
 TGGTGGCTGCTGGCGCCGACATGATTGATGTCGGCGGGGGTCCACCCGGCCTGGGGCAGTGCGC
 GTCGACGCGTCCGTGGAACGGGACCGGGTTGTGCCGGTCATTAAGGCGCTTCACGACGCCGGCAT
 CCACACTTCCGTAGACACCATGCGGGCCCTCCGTGGCGCAGGCTGCCGCGGGCGTTGCCA
- 30 TGATCAACGACGTCTCTGGCGGTTTGGCTGATCCTGAGATGTTTTCTGTCATGGCGGAAGCGCAA
 ATTCCCGTGTGTTTTGATGCACTGGCGCACCCTCCAATTCGGTGATGCCGCAGGTCAGGCAGATCA
 CGGTGGAGACGTTGTAGCCGATGTGCACGCAGTGCTTGATGATCTTGTCGCCCGCGCCACCGCTG
 CTGGTGTGGCCGAAAACCAGATCGTGCTTGATCCAGGTTTTGGGTTTTGCCAAATCACGTGAAGAC
 AACTGGCGTTLGCTGCAAGCACTGCCCGAGTTTATTTCTGGACCTTTCCCCATCCTGGTGGGAGC
- 35 ATCCCGGAAGCGATTCCTGGCTGGCGTGCGCAAGACCCGTGGCCTAGATGTCACCCCCATTGATG
 CCGACCCAGCAGCGCGGTGACCGCAGTGTCTCGCACATATGGGAGCATGGGGTGTGCGCGTG
 CACGATGTCCCAGTATCAAGGGACGCTGTTGATGTTGCCGCATTGTGGCGAAGTGGAGGAACTCA
 CCATGGCTGA
- 40 SEQ ID NR. 4: Aminosaure (FolP)
 - MNVSSLTIPGRCLVMGIVNVTEDSFSDGGKYIDVDQAIAHAKELVAAGADMIDVGGESTRPGAVR VDASVERDRVVPVIKALHDAGIHTSVDTMRASVAQAAAGAGVSMINDVSGGLADPEMFSVMAEAQ IPVCLMHWRTIQFGDAAGQADHGGDVVADVHAVLDDLVARATAAGVAENQIVLDPGLGFAKSRED
- 45 NWRLLQALPEFISGPFPILVGASRKRFLAGVRKDRGLDVTPIDADPATAAVTAVSAHMGAWGVRV HDVPVSRDAVDVAALWRSGGTHHG

R

SEQ ID NR. 5: DNA (folB)

10

SEO ID NR. 6: Aminosäure (Folb)

 ${\tt MADRIELKGLECFGHHGVFDFEKEQGQPFIVDVTCWMDFDAAGASDDLSDTVDYGALALLVAEIV} \\ {\tt EGPSRDLIETVATESADAVMAKFDALHAVEVTIHKPKAPIPRTFADVAVVARRSRKSMAAGRSNA} \\$

15

SEQ ID NR. 7: DNA (folk)

GAACCTGATGCCGTCCTGCACGGCACGACCATTGCAGAACATGTGGATAATCTTGATCCCACAGA

25 CATTGAAGGTGTCACCAAGATTTAA

SEO ID NR. 8: Aminosäure (Folk)

MHAVLSIGSNMDDRYALLNTVIEEFKDEIVAQSAIYSTPPWGIEDQDEFLNAVLVVEVEETPIEL
30 LRRGQKLEEAAERVRVRKWGPRTLDVDIVQIIKDGEEILSEDPELTLPHPWAWQRAFVLIPWLEA
EPDAVLHGTTIAEHVDNLDPTDIEGVTKI

35

40

Patentansprüche

- Ein Polypeptid mit GTP-Cyclohydrolase-I-Aktivität, das aus folgender Gruppe ausgewählt ist:
 - (a) ein Polypeptid mit der Aminosäuresequenz, die in der SEO ID NR. 2 beschrieben ist
- (b) ein Polypeptid das im Vergleich zu dem in (a) durch Deletion, Insertion oder Substitution einer oder mehrerer Aminosäuren verändert ist.
- 2. Ein Polypeptid mit Dihydropteroat-Synthaseaktivität, das aus folgender Gruppe ausgewählt ist:
 - (a) ein Polypeptid mit der Aminosäuresequenz, die in der SEO ID NR. 4 beschrieben ist;
- (b) ein Polypeptid das im Vergleich zu dem in (a) durch Deletion, Insertion oder Substitution einer oder mehrerer Aminosäuren verändert ist.
- Ein Polypeptid mit Dihydroneopterin-Aldolaseaktivität, das
 aus folgender Gruppe ausgewählt ist:
 - (a) ein Polypeptid mit der Aminosäuresequenz, die in der SEQ ID NR. 6 beschrieben ist
- (b) ein Polypeptid, das im Vergleich zu dem in (a) durch Deletion, Insertion oder Substitution einer oder mehrerer Aminosäuren verändert ist.
- Ein Polypeptid mit 2-Amino-4-hydroxy-6-hydroxymethyldihydropteridin-pyrophosphokinaseaktivität, das aus der folgenden Gruppe ausgewählt ist:
 - (a) ein Polypeptid mit der Aminosäuresequenz, die in der SEQ ID NR. 8 beschrieben ist
 - (b) ein Polypeptid, das im Vergleich zu (a) durch Deletion, Insertion oder Substitution einer oder mehrerer Aminosäuren verändert ist.

WO 01/00845 PCT/EP00/05864

10

 Ein Polynucleotid, das ein dem Anspruch 1, 2, 3 oder 4 entsprechendes Polypeptid kodiert.

- Ein Genkonstrukt mit mindestens einer Kopie eines dem Anspruch 5 entsprechenden Polynucleotids zusammen mit mindestens einer regulatorischen Sequenz.
 - Ein Wirtsorganismus, der mit einem dem Anspruch 6 entsprechenden Genkonstrukt transformiert ist.

10

8. Verfahren zur Herstellung von Folsäure durch Kultivieren eines dem Anspruch 7 entsprechenden Wirtsorganismus mit nachfolgender Isolierung der Folsäure.

15

20

25

30

35

40

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

tritori. anal Application No PCT/EP 00/05864

IPC 7	C12N15/52 C12N9/78 C12N9/10 C12N1/21 C12P17/18	C12N9/88 C12N	9/12
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national classifica-	tion and IPC	
B. FIELDS	SEARCHED		
IPC 7	cumentation searched (classification system followed by classification C12N C12P	·	
Documentati	ion searched other than minimum documentation to the extent that s	uch documents are included in the fields s	eurched
	ata base consulted during the international search (name of data baternal, EMBL, BIOSIS, WPI Data, PAJ,		3
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rel	evant passages	Relevant to claim No.
X	DATABASE EMBL 'Online! Accession Z95557 AL123456, 20 May 1997 (1997-05-20) COLE S T ET AL: "Mycobacterium tuberculosis H37Rv complete genom segment 153/162" XP002153566 cited in the application the whole document DATABASE EMBL 'Online! Accession U72662; U60993, 19 November 1996 (1996-11-19) CHISTOSERDOVA L ET AL: "Methylobe extorguens methylotrophy region of XP002153567 the whole document	acterium	1-3,5 4,5
X Furt	ther documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are liste	d in annex.
* Special ci *A* docum consi *E* earlier filing *L* docum which citals *O* docum other *P* docum later Date of the	order of the control	"T' later document published after the in or pnorty date and not in conflict will cited to understand the principle or to invention." A document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot not be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the cannot be considered to involve an document of particular relevance; the cannot be considered to involve an document is combined with one or ments, such combination being obvi in the art." *A' document member of the same pater to the considered of the international and the considered of th	in the application but helory underlying the claimed invention to be considered to locument is taken alone claimed invention reventive step when the nore other such docu- ous to a person sidled to provide the to the the to to the to the to to to the to the to to to to to to to to to to
Name and	mailing actiness of the ISA European Petent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NI. – 2280 HV Rijswijk Tel. (431-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fan (431-70) 340-1016	Authorized officer Lejeune, R	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inten and Application No PCT/FP 00/05864

		FCI/EF 00/	03004
C.(Continua	tion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		·
	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.
A	EP 0 761 818 A (TORAY INDUSTRIES) 12 March 1997 (1997-03-12) the whole document		
A	IWAI K ET AL: "OCCURRENCE OF CRITHIDIA FACTORS AND FOLIC-ACID IN VARIOUS BACTERIA" JOURNAL OF BACTERIOLOGY, vol. 104, no. 1, 1970, pages 197-201, XP000960985 ISSN: 0021-9193 the whole document		
1	•		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Inten and Application No PCT/EP 00/05864

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
EP 0761818	A	12-03-1997	CN JP US JP	1149626 A 9121881 A 5968788 A 9121882 A	14-05-1997 13-05-1997 19-10-1999 13-05-1997

Form PCT/ISA/210 (patent family ennex) (July 1992)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intert. .nales Attenzalchen PCT/EP 00/05864

A. KLASSI IPK 7	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C12N15/52 C12N9/78 C12N9/10 C12N1/21 C12P17/18	C12N9/88	C12N9/12
Nach der Im	ternationalen Patentidassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klas	sifikation und der IPK	
	RCHIERTE GEBIETE		
IPK 7	ner Mindestprütstoft (Klassriikabonssystem und Klassriikationssymbol C12N C12P	le j	
Recherchie	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	well diese unter die recherchierter	n Gebi ete fallen
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Na	ame der Datenbank und evtl. ven	wendete Suchbegriffe)
EPO-In	ternal, EMBL, BIOSIS, WPI Data, PAJ,	STRAND	
C. ALS WI	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	der in Betracht kommenden Teile	e Betr. Anspruch Nr.
х	DATABASE EMBL 'Online! Accession Z95557 AL123456, 20. Mai 1997 (1997-05-20) COLE S T ET AL: "Mycobacterium tuberculosis H37Rv complete genom	a.	1-3,5
	segment 153/162" XP002153566 in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument	,	
x	DATABASE EMBL 'Online! Accession U72662; U60993, 19. November 1996 (1996-11-19) CHISTOSERDOVA L ET AL: "Methyloba extorguens methylotrophy region c		4,5
	XPO02153567 das ganze Dokument	·/	
	Itere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu	X Siehe Anhang Patentiam	nitie
* Besonde *A' Veröfi aber *E' älleres Anm *L' Veröfi sche ande soll c ausg 'O' Veröf eine *P' Veröfi dem	nehmen re Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : entlichung, die den atgemenen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusehen sit s Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen eldedatum veröffernicht worden ist entlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- einen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer ren im Recherchenbericht genannten Veröffentlichungsdatum einer ren im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung beiegt werden oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie efführt) fentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht in	"" Spätere Veröffentlichung, die oder dem Prioritätischalum ver oder dem Prioritätischalum ver Anmeistung nicht kolkliert, so Erfindung zugrundellegender Theorie angegeben ein gegende kann allein aufgrund dieser Verfinderscher Täligkeit beruh "Veröffentlichung von besonde kann nicht als auf erfinderscwerden, wenn die Veröffentlie	chung mit einer oder mehreren anderen tegone in Verbindung gebracht wird und achmann nahellegend ist derselben Patentfamilie ist
	22. November 2000	04/12/2000	
Name und	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patientamit, P.B. 5318 Patientiaan 2 NL – 2250 HV Rijewijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax (+31-70) 340-3016	Bevoltmächtigter Bediensteld Lejeune, R	er

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intern. nales Aktenzeichen
PCT/EP 00/05864

		P 00/05864
	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Categorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	EP 0 761 818 A (TORAY INDUSTRIES) 12. Mārz 1997 (1997-03-12) das ganze Dokument	
A	IWAI K ET AL: "OCCURRENCE OF CRITHIDIA FACTORS AND FOLIC-ACID IN VARIOUS BACTERIA" JOURNAL OF BACTERIOLOGY, Bd. 104, Nr. 1, 1970, Seiten 197-201, XP000960985 ISSN: 0021-9193 das ganze Dokument	
·		

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

and the common of the common series of

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

tntem sales Aldenzeichen
PCT/EP 00/05864

Im Recherchenbericht	Datum der	Mitglied(er) de		Datum der
geführtes Patentdokument Vo	eröffentlichung	Patentfamilie		Veröffentlichung
EP 0761818 A 1	2-03-1997	CN 11496 JP 91218 US 59687 JP 91218	81 A 88 A	14-05-1997 13-05-1997 19-10-1999 13-05-1997

Formblett PCT/ISA/210 (Anhang Patentlamide)(Juli 1992)